(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2001-240549

(P2001-240549A)

テーマコード(参考)

(43)公開日 平成13年9月4日(2001.9.4)

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ

戸塚研究所内

戸塚研究所内

(72)発明者 三谷 信

A 6 1 K	35/64		A 6 1 K	3	85/64				4B018
A 2 3 L	1/076		A 2 3 L		1/076				4B041
A 6 1 K	35/78		A 6 1 K	3	35/78			M	4 C 0 8 7
								v	4 C 0 8 8
								J	4H045
		審査請	求 未請求 請	求功	頁の数7	OL	(全	6 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願2000-55078(P2000-55078)	(71) 出願	(71)出願人 000113470					
(22)出願日		平成12年3月1日(2000.3.1)				化成工 静岡市		€会社 ∫6番48	号
			(72)発明	月者	鎌倉	昌樹			
					神奈川	県横浜	市戸場	区柏尾	町560 ポーラ
					戸塚研	究所内			
			(72)発明	月者	福田	寿之			

 \mathbf{F} I

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 免疫増強剤及びそれを含有してなる組成物

識別記号

(57)【要約】

【課題】 日常的な手法により免疫能を増強する手段を 提供する。

【課題の解決手段】 ローヤルゼリー全蛋白質当たり9 重量%以上含有するものであることを特徴とする、ローヤルゼリーからなる免疫増強剤を食品などの組成物に含有させる。

- 1)ローヤルゼリー中の蛋白質の非変性ポリアクリルア ミドゲル電気泳動において単一バンドを形成する。
- 2) 還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動により測定される分子量が約57キロダルトンである。
- 3)配列式1のアミノ酸番号1~8のアミノ酸配列を含む。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ローヤルゼリーからなる免疫増強剤。

【請求項2】 ローヤルゼリーが、下記に示す蛋白質を ローヤルゼリー全蛋白質当たり9重量%以上含有するも のであることを特徴とする、請求項1に記載の免疫増強 剤。

- 1)ローヤルゼリー中の蛋白質の非変性ポリアクリルア ミドゲル電気泳動において単一バンドを形成する。
- 2) 還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電 気泳動により測定される分子量が約57キロダルトンで 10 ある。
- 3) 配列式1のアミノ酸番号1~8のアミノ酸配列を含

【請求項3】 増強される免疫が液性免疫であることを 特徴とする、請求項1又は2に記載の免疫増強剤。

【請求項4】 請求項1~3何れか1項に記載の免疫増 強剤を含有することを特徴とする、組成物。

【請求項5】 食品であることを特徴とする、請求項4 に記載の組成物。

る、請求項4又は5に記載の組成物。

【請求項7】 補気薬が、ニンジン(ウコギ科ニンジ ン)、オウセイ(ユリ科オウセイ)及びカンゾウ(マメ 科カンゾウ)から選ばれる1種乃至は2種以上である。 請求項6に記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、免疫増強剤及びそ れを含有してなる食品などの組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ペニシリン、セファロスポリン、ニュー キノロン等の新規の抗生物質の開発により、全ての感染 症は克服されたかのような幻想は、耐性株の出現とその 急速な伝搬により、前記抗生物質の有効性は著しく損な われ、リエマージェント化した感染症に対して為すすべ の無い現状が出現している。この様な背景と相まって、 環境改善によってもたらされた、クリーンな環境或いは 快適な環境によって、感染症に対する人間の抵抗力も低 下している。これは、免疫能の低下によるところが少な くない。更に、高ストレス負荷の現代の生活環境も、ス 40 トレスの過負荷を通じて免疫能を下げる要因となってい ることは否めない。この様な背景をもとに、体質を改善 し、免疫能を向上させる手だてが望まれていた。この様 な免疫能の向上策としては、医薬を用いた場合には副作 用などの問題が少なからずあるため、日常的な手法によ って、例えば、食品などを通じて行うことが好ましいと 思われるが、ラクトフェリンなどが僅かに知られている のみで、求めているにもかかわらず、この様な素材が見 つかっていないのが現状である。

【0003】一方、ローヤルゼリー中に下記に示すタン 50 ーの生物学的・薬理学的作用については、老化予防作

パク質が含有されており、該タンパク質が免疫増強作用 を有し、該タンパク質を全タンパク質量に対する割合 で、9重量%以上含有するローヤルゼリーに免疫増強作 用が著しいことは全く知られていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、この様な状 況下為されたものであり、日常的な手法により免疫能を 増強する手段を提供することを課題とする。

[0005]

【課題の解決手段】本発明者らは、この様な状況に鑑み て、日常的な手法により免疫能を増強する手段を求め て、鋭意研究努力を重ねた結果、下記に示すローヤルゼ リー中のタンパク質に優れた免疫増強作用を見出し、該 蛋白を含有するローヤルゼリーをアプリケートすること により、この様な免疫増強が為し得ることを見出し、発 明を完成させた。即ち、本発明は、次に示す技術に関す るものである。

- (1)ローヤルゼリーからなる免疫増強剤。
- (2) ローヤルゼリーが、下記に示す蛋白質をローヤル 【請求項6】 更に、補気薬を含有することを特徴とす 20 ゼリー全蛋白質当たり9重量%以上含有するものである ことを特徴とする、(1)に記載の免疫増強剤。
 - 1)ローヤルゼリー中の蛋白質の非変性ポリアクリルア ミドゲル電気泳動において単一バンドを形成する。
 - 2) 還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電 気泳動により測定される分子量が約57キロダルトンで ある。
 - 3)配列式1のアミノ酸番号1~8のアミノ酸配列を含 也。
 - (3) 増強される免疫が液性免疫であることを特徴とす 30 る、(1)又は(2)に記載の免疫増強剤。
 - (4)(1)~(3)何れか1項に記載の免疫増強剤を 含有することを特徴とする、組成物。
 - (5)食品であることを特徴とする、(4)に記載の組 成物。
 - (6) 更に、補気薬を含有することを特徴とする、
 - (4)又は(5)に記載の組成物。
 - (7)補気薬が、ニンジン(ウコギ科ニンジン)、オウ セイ(ユリ科オウセイ)及びカンゾウ(マメ科カンゾ ウ)から選ばれる1種乃至は2種以上である、(6)に 記載の組成物。

以下、本発明について、実施の形態を中心に詳細に説明 を加える。

[0006]

【発明の実施の形態】(1)本発明の免疫増強剤 本発明の免疫増強剤は、ローヤルゼリーからなることを 特徴とする。ローヤルゼリーの化学的組成は、生産地に より、多少の差異はあるが、水分65~70%、蛋白質 15~20%、炭水化物10~15%、脂肪1.7~6 %、灰分0.7~2%含むとされている。ローヤルゼリ

用、酵素活性化作用、抗菌作用、抗腫瘍作用、血液・循 環器に対する作用などが知られている。本発明のローヤ ルゼリーである免疫増強剤は、後記実施例に示す如く、 リンパ球の幼若化を促進し、これによって免疫能を高め る作用を有する。この様な作用の有効性を担う物質は下 記に示す性質を有するタンパク質であり、このタンパク 質は経時的に劣化しやすいため、本発明の免疫増強剤と してローヤルゼリーを使用する場合には、このタンパク 質の量をコントロールする必要がある。このものの好ま しい含有量は、ローヤルゼリー中の全蛋白量に対して、 9重量%以上であり、更に好ましくは11重量%以上で ある。本発明の、組成物に於ける免疫増強剤である、ロ ーヤルゼリーの好ましい含有量は、組成物全量に対し て、1~50重量%であり、更に好ましくは5~30重 量%が好ましい。これは、効果発現と処方自由度の兼ね 合わせからである。

- 1)ローヤルゼリー中の蛋白質の非変性ポリアクリルア ミドゲル電気泳動において単一バンドを形成する。
- 2) 還元条件下でのSDS-ポリアクリルアミドゲル電 気泳動により測定される分子量が約57キロダルトンで 20 ある。
- 3) 配列式1のアミノ酸番号1~8のアミノ酸配列を含

【0007】(2)ローヤルゼリー中の分子量57キロ ダルトン蛋白質の定性方法

凍結乾燥したローヤルゼリーをO.7重量%で10mM のトリス塩酸緩衝液(pH7.0)に溶解し、UF10 万(Miniplate100; 限外沪過)で6倍濃 縮、7回脱塩を行い、その沪液をさらにUF3万(Mi niplate30;限外沪過)で8倍濃縮、1回脱塩 を行い、分子量10万~3万の分画を得た。上記の分子 量10万~3万のサンプルは、陰イオン交換クロマトグ ラフィー、ゲル沪過クロマトグラフィーによって分画す ることで、分子量57キロダルトン蛋白質を分離でき る。陰イオン交換クロマトグラフィーとしては、通常に 知られている方法に従って行えば良く、例えば東ソー株 式会社製DEAEーToyopearl650Mをカラ ムとして用いて、20mMトリス塩酸緩衝液(pH7. O)を展開液A、20mMトリス塩酸緩衝液(pH7. O)と1MNaC1を展開液Bとしてグラジェントによ り、流速を5m1/min、280nmの吸光度で検出 し、2.5m1/チューブで分画したフラクションN 119~127に分子量57キロダルトンの蛋白質 画分を検出することができる。さらにこの画分をゲル沪 過クロマトグラフィーにより、これは通常に知られてい る方法に従って行えば良く、この様な好ましい例として は、例えば、ファルマシア株式会社製HiLoad16 /60Superdex600をカラムとして用いて、 O. 15M塩化ナトリウム含有50mMリン酸カリウム バッファーpH7.0を展開液とし、流速を1.0m1 50 ることにより製造することが出来る。かくして得られた

/min、カラム温度を35℃に設定し、280nmの 吸光度で検出し、2.0m1/チューブで分画したフラ クションNo.35~43に分子量57キロダルトンの 蛋白質を検出することが出来る。(電気泳動にて同一蛋 白質を確認)また、既知分子量のゲル沪過分析の結果よ り、上記蛋白質は、分子量57キロダルトンモノマー蛋 白質であると確定された。又、この蛋白質は、Nーグル コシダーゼドによって消化され、消化後の分子量が48 キロダルトンになるため糖蛋白質であることを本発明者 10 は見出している。

4

【0008】(2) 本発明の組成物

本発明の組成物は、上記免疫増強剤を含有し、免疫増強 用であることを特徴とする。組成物としては、免疫増強 用であれば、特段の限定は受けず、例えば、化粧料、医 薬品或いは食品などが例示できるが、これらの内では、 食品に適用するのが特に好ましい。これは、本発明の目 的である、日常的な手法により簡便に免疫能を増強させ ると言う主旨に合致するからである。本発明の組成物に おいては、必須成分である、上記免疫増強剤以外に、好 ましい成分として、補気薬を含有する。補気薬とは、漢 方の薬効分類において、気力を充実させる効果を有する 薬用植物の抽出エキス又はその溶媒除去物をいい、例え ば、ニンジン(ウコギ科ニンジン)、オウセイ(ユリ科 オウセイ)及びカンゾウ(マメ科カンゾウ)から選ばれ る1種乃至は2種以上が好ましく例示できる。抽出に用 いる溶媒としては、極性溶媒が好ましく、中でも水及び / 又はエタノールが特に好ましい。補気薬の漢方生薬の 植物体1重量部に対して、1~10倍量の溶媒を加え、 室温であれば数日間、沸点付近の温度であれば、数時間 浸漬し、必要に応じて沪過しすれば得ることが出来る。 溶媒除去物は、かかる抽出物を減圧濃縮したり、凍結乾 燥することにより得ることが出来る。本発明の組成物に 於けるかかる補気薬の好ましい含有量は、組成物全量に 対して、0.1~20重量%であり、更に好ましくは、 1~10重量%である。これは、この範囲に於いて、本 発明の免疫増強剤の効果を高める作用を発揮するからで ある。

【0009】本発明の組成物においては、上記任意の成 分以外に、かかる化粧料、医薬品、食品で使用される任 意成分を含有することが出来る。この様な任意成分とし ては、、白糖、乳糖等の賦形剤、デンプン、ゼラチン等 の結合剤、カルボキシメチルセルロースナトリウム、カ ルボキシメチルセルロースカルシウム等の崩壊剤、大豆 レシチン、ショ糖脂肪酸エステル等の界面活性剤、タル ク、ロウ類等の滑沢剤、軽質無水ケイ酸、乾燥水酸化ア ルミニウムゲル等の流動促進剤、生理食塩水、ブドウ糖 水溶液等の希釈剤、矯味矯臭剤、着色剤、殺菌剤、防腐 剤、香料等が挙げられる。本発明の組成物はこれら必須 成分、好ましい成分、任意成分とを常法に従って処理す

本発明の組成物は、リンパ球の幼若化を促進し、以て体 液性免疫を高め、免疫増強を促すことが出来る。この様 な効果により、本発明の組成物をアプリケートする事 で、感染症などに対する抵抗力を高めることが出来る。

[0010]

【実施例】以下に実施例を挙げて、本発明について更に 詳細に説明を加えるが、本発明が、これら実施例にのみ 限定されないことは言うまでもない。

【0011】<実施例1>下記の処方に従って、本発明*

ローヤルゼリーのフリーズドライ粉末

(本発明の免疫抑制剤:57Kd11.6%含有)

乳糖

卵殻カルシウム

蔗糖脂肪酸エステル

(合計)

【0012】<実施例2>実施例1の錠剤を用いて、免 疫増強作用を、リンパ球の幼若化試験によって調べた。 即ち、被験者に実施例1の錠剤(200mg)を3錠服 用してもらい、その服用前と 2時間後に採血し、ヘパリ ンを加え、燐酸緩衝生理食塩水(pH7)にて3倍に希 20 釈し、比重1.077のフィコール・ハイパック液に重 層し、400g(重力)で30分間遠心しリンパ球を採 取した。これをpH7.2に調整し、ミリポアフィルタ ーで滅菌した、10%FBS、ペニシリンG(100単 位/m1)、ストレプトマイシン($100\mu g/m1$) 加RPMI 1640培地に分散させ、5×105セル /m1に濃度を調整し、マイクロプレートに $200\mu1$ ずつ分注した。これに同培地で3μg/m1に調整した PHA (T細胞マイトーゲン)を20µ1ずつくわえ2 日間培養し、トリチウムラベルしたチミジン1μCi/30 m1を加え更に1日培養した。リンパ球をセルハーベス タを用いて回収し、液体シンチレーション用のバイアル に移し、これにシンチレーター5m1ずつを加え、シン チレーションカウンターにてβ線の活性を測定し、チミ ジンの取込量とした。結果は、服用前の活性が、562%

ローヤルゼリーのフリーズドライ粉末

乳糖

卵殼カルシウム

蔗糖脂肪酸エステル

ニンジン(紅参)エキス

(合計)

【0014】<実施例4>実施例1、3と同様に本発明 の組成物である被覆錠剤3を作成した。このものも優れ★

ローヤルゼリーのフリーズドライ粉末

オウセイエキス

乳糖

卵殻カルシウム

蔗糖脂肪酸エステル

(合計)

*の成形組成物である被覆錠剤(健康食品)を作成した。 即ち、下記の錠剤成分を25℃、湿度30~40%の条 件下、良く混合した後、打錠し素錠を得た。素錠の重量 は平均240mgであった。この素錠を糖衣パンに移 し、5%シェラックエタノール溶液を噴霧しながらコー ティングし、シェラックを素錠に対して1重量%被覆し た。更に、ゼインを5%含有する80%エタノール水溶 液を噴霧して、ゼインを素錠に対して1重量%被覆し、 本発明の組成物である被覆錠剤1を得た。

195重量部

15重量部

25重量部

5重量部

240重量部

- ※34であり、服用2時間後が60732であり、チミジ ンの取込量が8%増加し、本発明の免疫増強用の組成物 を服用する事により、リンパ球が幼若化し、免疫応答力 が高まっていることがわかる。
- 【0013】<実施例3>下記の処方に従って、本発明 の組成物である被覆錠剤(健康食品)を作成した。即 ち、下記の錠剤成分を25℃、湿度30~40%の条件 下、良く混合した後、打錠し素錠を得た。素錠の重量は 平均240mgであった。この素錠を糖衣パンに移し、 5%シェラックエタノール溶液を噴霧しながらコーティ ングし、シェラックを素錠に対して1重量%被覆した。 更に、ゼインを5%含有する80%エタノール水溶液を 噴霧して、ゼインを素錠に対して1重量%被覆し、本発 明の被覆錠剤2を得た。このものについて、実施例2の 試験法にてリンパ球の幼若化を調べたところ、服用前5 8088で服用2時間後64659となり、本発明の組 成物を服用することにより11%の幼若化が認められ、 免疫応答力が向上していることがわかった。又、実施例 2の結果との比較において、ニンジン等の補気薬成分を 含有することが好ましいこともわかる。

175重量部

20重量部

15重量部

25重量部

5重量部

240重量部

★た免疫増強作用を有していた。

175重量部

20重量部

15重量部

25重量部

5重量部

240重量部

【0015】<実施例5>実施例1、3と同様に本発明☆50☆の組成物である被覆錠剤3を作成した。このものも優れ

7

た免疫増強作用を有していた。

ローヤルゼリーのフリーズドライ粉末175重量部カンゾウエキス20重量部乳糖15重量部卵殻カルシウム25重量部蔗糖脂肪酸エステル5重量部(合計)240重量部

[0016]

* *【配列表】

SEQUENCE LISTING

> ポーラ化成工業株式会社

> 免疫増強剤及びそれを含有してなる組成物

> P20000291

8#601408#62

򗶰-3-1-

%#60160**%**#62 1

> PatentIn Ver.2.0

[0019]

> 1> 25> PRT

> Apis mellifera

>

> UNSURE
> (24)

> Xaa=unknown

> 1

Asp Ile Leu Arg Gly Glu Ser Leu Leu Lys Lys Leu Pro Ile Leu His

1 5 10 15

Glu Met Lys Phe Phe Asp Tyr Xaa Asp

20 25

【発明の効果】本発明によれば、日常的な手法により免※※疫能を増強する手段を提供することができる。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
A 6 1 K	35/78		A 6 1 K	35/78	W
A61P	37/04		A61P	37/04	
CO7K	14/435	ZNA	C O 7 K	14/435	ZNA
// A23L	1/305		A 2 3 L	1/305	

(72)発明者 宮崎 博隆

神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 ポーラ 戸塚研究所内 Fターム(参考) 4B018 MD20 MD54 MD61 MD63 MD76 ME09

4B041 LC10 LD06 LK32 LK40

4C087 AA01 AA02 BB22 MA02 MA35

MA52 NA14 ZB09 ZB22 ZC75

4C088 AB18 AB60 AB85 BA09 BA10

CA05 CA08 ZB09 ZB22 ZC75

4H045 AA30 BA18 CA51 EA01 FA71

GA22 HA06